WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4:

G03G 9/00

-1

A2

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 88/04442

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

16. Juni 1988 (16.06.88)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP87/00003

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Januar 1987 (07.01.87)

(31) Prioritätsaktenzeichen:

P 36 41 525.1

(32) Prioritätsdatum:

5. Dezember 1986 (05.12.86)

(33) Prioritätsland:

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(72) Erfinder;und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MACHOLDT, Hans-Tobias [DE/DE]; Waldstrasse 20, D-6100 Darmstadt (DE). SIEBER, Alexander [DE/DE]; Wartburgstrasse 76, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE). (74) Gemeinsamer Vertreter: HOECHST AKTIENGE-SELLSCHAFT; Zentrale Patentabteilung, Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: BLUE COLOURING AGENT FOR ELECTROPHOTOGRAPHIC RECORDING PROCESS WITH POSITIVE REGULATING PROPERTIES

(54) Bezeichnung: BLAUES FARBMITTEL FÜR ELEKTROPHOTOGRAPHISCHE AUFZEICHNUNGSVERFAHREN MIT POSITIVER STEUERWIRKUNG

(57) Abstract

A blue colouring agent with positive regulating properties for electrophotographic recording processes is essentially composed of a compound having the formula (I) and characterized, in the X-ray diffraction pattern, by a strong band at $2\delta^{\circ}$ (CuK α) 18.47, by three medium bands at 2δ (CuK α) 18.47, by three medium bands at 2δ (CuK α) 2.91, 13.90 and by three weak wide bands at $2\delta^{\circ}$ (CuK α) 20.0, 21.7, 22.5, 24.8, 28.2, 30.7, 32.2. The colouring agent is used for producing toners or developers useful for electric photocopying or reproducing documents and for printing electrically, optically or magnetically recorded information or for colour-proofing.

(57) Zusammenfassung

Blaues Farbmittel mit positiver Steuerwirkung für elektrophotographische Aufzeichnungsverfahren, bestehend im wesentlichen aus der Verbindung der Formel (I) gekennzeichnet im Röntgenbeugungsdiagramm durch eine starke Bande bei $2\delta^{\circ}$ (CuKa) 18,47, drei mittelstarke Banden bei $2\delta^{\circ}$ (CuKa) 5,97; 12,01; 13,90 und schwache breite Banden bei $2\delta^{\circ}$ (CuKa) 20,0; 21,7; 22,5; 24,8; 28,2; 30,7; 32,2, und die Verwendung des Farbmittels zur Herstellung von Tonern oder Entwicklern, die zum elektrophotographischen Kopieren bzw. Vervielfältigen von Vorlagen sowie zum Drucken von elektronisch, optisch oder magnetisch gespeicherten Informationen oder im Colorproofing eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	•			•	· ·	
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	MR	Mauritanien	
ΑÜ	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi	
BB	Barbados	GB	Vereinigtes Königreich			
BE				NL	Niederlande	
	Belgion	HU	Ungam	NO	Norwegen	
BG	Bulgarien	п	Italien	RO	Rumānien	
BJ.	Benin · .	JР	Јарап .	SD	Sudan	_
BR	Brasilien	KP ·	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden	
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal	
CG	Kongo	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union	
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad	
CM	Kamerun .	LU	Luxemburg		•	
				TG	Togo	
DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika	
DK	Dānemark	MG	Madagaskar		·	
FI	Finnland	ML	Mali		٠.	

20

25

HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT

Beschreibung

Blaues Farbmittel für elektrophotographische Aufzeichnungsverfahren mit positiver Steuerwirkung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein blaues Farbmittel auf Basis eines Triaminotriphenylmethanfarbstoffes zum Einfärben von Tonern und Entwicklern für elektrophotographische Aufzeichnungsverfahren, welches gezielt substituiert als hochkristallines Sulfatsalz vorliegt und dadurch besonders günstige Ladungssteuereigenschaften besitzt. Auf Grund seiner Farbe eignet sich das Farbmittel weiterhin als farbgebende Komponente für blaue und grüne Toner bzw. Entwickler oder als Schönungsmittel für schwarze und braune Toner bzw. Entwickler.

Bei elektrophotographischen Aufzeichnungsverfahren wird

beispielsweise auf einem Photoleiter ein "latentes Ladungsbild" erzeugt. Dies erfolgt beispielsweise durch Aufladung des Photoleiters durch eine Corona-Entladung und anschließende bildmäßige Belichtung der elektrostatisch aufgeladenen Oberfläche des Photoleiters, wobei durch die Belichtung der Ladungsabfluß zur geerdeten Unterlage an den belichteten Stellen bewirkt wird. Anschließend wird das so erzeugte "latente Ladungsbild" durch Aufbringen eines Toners entwickelt.

In einem darauffolgenden Schritt wird der Toner vom Photoleiter auf beispielsweise Papier, Textilien, Folien oder Kunststoff übertragen und dort beispielsweise durch Druck, Strahlung, Hitze oder Lösungsmitteleinwirkung fixiert. Der benutzte Photoleiter wird anschließend gereinigt und steht für einen neuen Aufzeichnungsvorgang zur Verfügung.

In zahlreichen Patentschriften wird die Optimierung von
Tonern beschrieben, wobei u.a. der Einfluß des
Tonerbindemittels (Variation von Harz/Harzkomponenten oder
Wachs/Wachskomponenten), der Einfluß von Steuermitteln oder
anderen Zusatzstoffen oder der Einfluß von Carriern (bei
Zweikomponentenentwicklern) und Magnetpigmenten (bei
Einkomponentenentwicklern) untersucht wurden

(US-PS 2 221 776). Ein Maß für die Tonerqualität ist seine spezifische Aufladbarkeit Q/M (Ladung pro Masseeinheit).

In neuerer Zeit haben insbesondere positiv aufladbare Toner an Bedeutung gewonnen, u.a. wegen ihres Einsatzes in 5 Laserdruckern mit anorganischen Photoleitern oder in Kopierern, die mit organischen Photoleitern (OPC) zum Aufzeichnen des latenten Ladungsbildes ausgerüstet sind. Die kostengünstigen organischen Photoleiter finden vor 10 allem wegen ihrer vielseitigen Verwendbarkeit, beispielsweise als Trommel oder Masterband, und wegen ihrer einfachen Entsorgung in zunehmendem Maße Verwendung. Um elektrophotographische Toner oder Entwickler mit positiven triboelektrischer Aufladbarkeit zu erhalten, werden häufig sogenannte Steuermittel (auch Ladungskontrollmittel 15 genannt) zugesetzt. Neben dem Vorzeichen der Ladungssteuerung ist das Ausmaß des Steuereffektes wichtig, da eine höhere Wirksamkeit eine geringere Einsatzmenge erlaubt.

20

25

30

35

Außer Vorzeichen und Höhe der Steuerwirkung eines Ladungskontrollmittels ist seine Auswirkung auf die Ladungskonstanz des Toners wichtig. In der Praxis ist dies insofern von zentraler Bedeutung, als der Toner im Entwicklergemisch, bevor er auf den Photoleiter übertragen wird, einer erheblichen Aktivierzeit ausgesetzt ist, weil er während des Kopier- bzw. Druckvorgangs für einen Zeitraum der Herstellung von bis zu mehreren tausend Kopien im Entwicklergemisch verbleiben kann. Die Anforderung an den Toner ist daher, daß unabhängig von der Aktivierdauer, eine möglichst gleichbleibende Toneraufladbarkeit gewährleistet ist. Da Tonerbindemittel allein in der Regel eine starke Änderung der Aufladbarkeit in Abhängigkeit von der Aktivierzeit aufweisen, ist es Aufgabe eines Ladungssteuermittels, zum einen Vorzeichen und Höhe der Toneraufladbarkeit einzustellen und zum anderen der Aufladbarkeitsdrift des Tonerbindemittels

10

15

20

25

30

entgegenzuwirken und für Konstanz der Toneraufladbarkeit zu sorgen. Ladungssteuermittel, die nicht verhindern können, daß der Toner bzw. Entwickler bei längerer Gebrauchsdauer eine hohe Ladungsdrift zeigt (Alterung), die sogar bewirken kann, daß der Toner bzw. Entwickler eine Ladungsumkehr erfährt, sind daher für die Praxis ungeeignet.

Ziel der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Ladungskontrollmittel mit positiver Steuerwirkung zu finden, welche sich konzentrationsabhängig einstellen läßt und dessen Ladungskontrolleigenschaften dem Toner bzw. Entwickler zu möglichst geringen Alterungserscheinungen verhelfen und das zudem als Farbmittel für blaue und grüne oder als Schönungszusatz für schwarze, gelbe, rote und braune Toner bzw. Entwickler geeignet ist.

Zum Erhalt positiv aufladbarer Toner bzw. Entwickler werden als Ladungssteuermittel häufig beispielsweise Nigrosine, quaternäre Ammoniumverbindungen (US-PS 4 560 635) oder Metallkomplexe (EP 0 141 377) eingesetzt. Auch Triphenylmethanfarbstoffe als positive Ladungssteuermittel werden in zahlreichen Patentschriften beschrieben, wobei die bisher beanspruchten Verbindungen aber kaum Verwendung gefunden haben, weil sie stets mit gewissen Mängeln behaftet waren.

So wird beispielsweise in den japanischen Patentanmeldungen 58-97056 und 56-46248 die Verwendung von speziellen Rosanilinsulfonsäure-Derivaten als positive Ladungssteuermittel beschrieben. In DE-OS 3 527 306 werden die Chloride von bestimmten Triphenylmethanfarbstoffen als positive Ladungssteuermittel beschrieben. In der japanischen Patentanmeldung 60-107654 wird die Wirkung von halogenierten Triphenylmethanfarbstoffen, und in den Beispielen der japanischen Patentanmeldungen 59-77447,

Beispielen der japanischen Patentanmeldungen 59-77447, 54-84732, 61-6661 und 52-113739 wird die Wirkung einiger Salze (Triphenylborate, Chloride, Hydrogensulfate) spezieller Triphenylmethanfarbstoff-Derivate beschrieben.

Überraschenderweise hat sich nun gezeigt, daß ein speziell substituiertes Triaminotriphenylmethanfarbmittel in Form seines hochkristallinen "Farbbasensulfats" (als Farbbasensulfat bezeichnet man das Produkt der Umsetzung eines Phenylimino-2,5-cyclohexadien-1-yliden-methylen)-bis-diphenylamins, der "Farbbase", mit Schwefelsäure) eine sehr hohe positive konzentrationsabhängige Steuerwirkung besitzt, und daß dieses hochkristalline Farbbasensulfat Tonern bzw. Entwicklern bei der triboelektrischen Aufladung überraschend günstige Eigenschaften hinsichtlich ihrer Alterung verleiht und somit für die Praxis besonders geeignet ist.

Darüber hinaus ist dieses Farbmittel als farbgebende Komponente für blaue und grüne oder als Schönungskomponente für schwarze, gelbe, rote und braune Toner bzw. Entwickler geeignet.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein blaues Farbmittel mit positiver Steuerwirkung, bestehend im wesentlichen aus der Verbindung der Formel

5

10

15

20 -

gekennzeichnet im Röntgenbeugungsdiagramm durch eine starke Bande bei 2δ° (CuKα) 18,47, drei mittelstarke Banden bei 5 ۽

10

26° (CuKα) 5,97; 12,01; 13,90 und schwache breite Banden bei 26° (CuKα) 20,0; 21,7; 22,5; 24,8; 28,2; 30,7; 32,2, sowie dessen Verwendung zur Herstellung von Tonern oder Entwicklern, die zum elektrophotographischen Kopieren bzw. Vervielfältigen von Vorlagen sowie zum Drucken von elektronisch, optisch oder magnetisch gespeicherten Informationen oder im Colorproofing eingesetzt werden, sowie dessen Verwendung als farbgebende Komponente für blaue und grüne Toner bzw. Entwickler oder als Schönungsmittel für schwarze, rote gelbe und braune Toner bzw. Entwickler.

So zeigt beispielsweise ein Toner mit 5 Gewichtsprozent des erfindungsgemäßen Farbmittels eine Aufladbarkeit von + 49,1 μ C/g, ein Toner mit 1 bzw. 0,5 Gewichtsprozent des erfindungsgemäßen Farbmittels eine Aufladbarkeit von + 21,5 μ C/g bzw. + 15,8 μ C/g (siehe nachstehende Beispiele 1 bis 3).

Setzt man statt des erfindungsgemäßen Farbbasensulfates die 20 Monosulfonsäure (Reflex-Blau R, C.I. Pigment Blue 61) der beanspruchten Verbindung ein, so zeigt diese im entsprechenden Toner eine sehr viel geringere Ladungssteuereigenschaft. Ein Toner mit 5 Gewichtsprozent dieses Ladungssteuermittels (Monosulfonsäure) zeigt 25 beispielsweise eine Aufladbarkeit von lediglich + 18,6 μ C/g (Vergleichsbeispiel 6), ein Toner mit 1 oder 0,5 Gewichtsprozent dieses Mittels eine Aufladbarkeit von nur + 4,8 μ C/g bzw. -5,4 μ C/g (Vergleichsbeispiele 7 und 8). Ein Zusatz von 0,5 Gewichtsprozent dieses Steuermittels 30 (Monosulfonsäure) reicht also im Gegensatz zum erfindungsgemäßen Steuermittel nicht mehr aus, um der triboelektrischen, negativen Eigenaufladbarkeit des Harzes (Tonerbindemittels) entgegenwirken zu können. ٨ hinsichtlich der Konstanz seines Ladungssteuereffektes (der 35 Alterung) zeigen sich schlechtere Eigenschaften bis hin zur Umkehr der Polarität der Aufladbarkeit (Vergleichsbeispiel 6). Nach einer bestimmten Aktivierdauer ist dieses Steuermittel nicht mehr in der Lage, der triboelektrischen negativen Eigenaufladbarkeit des Harzes genügend gegenzusteuern.

Das erfindungsgemäße hochkristalline Farbbasensulfat weist im Vergleich zu beispielsweise den Chloriden der entsprechenden Farbbase deutlich günstigere Ladungssteuereigenschaften auf (Vergleichsbeispiel 5), ebenso wie Toner bzw. Entwickler mit der hochkristallinen Modifikation des erfindungsgemäßen Farbbasensulfates eine deutlich bessere Dauerbelastbarkeit zeigen (geringere Alterungserscheinungen) als solche mit einer röntgenamorphen Modifikation des Farbbasensulfates (Vergleichsbeispiel 4).

15

20

Gegenüber Vergleichsbeispiel 12 zeigt sich, daß die sehr gute Eignung des erfindungsgemäßen Farbmittels als positives Ladungssteuermittel u.a. in dem konsequenten Verzicht auf Sulfonsäure-Gruppen begründet ist. Bei dem im Vergleichsbeispiel 12 eingesetzten Farbmittel handelt es sich statt um das Sulfatsalz um das Tri-Sulfonsäurederivat des beanspruchten Farbmittels. Der entsprechende Toner zeigt eine Aufladbarkeit von -6,5 μ C/g; eine positive Steuerwirkung ist nicht erkennbar.

25.

30 ·

35

Die in den Vergleichsbeispielen 9, 10 und 11 eingesetzte Triphenylmethanfarbbase (C.I. Solvent Blue 125) ist für die Praxis nicht geeignet, zum einen wegen seines nur mäßigen Ladungssteuervermögens, zum anderen wegen der schlechten Konstanz seines Ladungssteuereffektes (Alterung), was bis zur Umkehr der Polarität des Toners führt (Vergleichsbeispiel 9).

Die Herstellung des erfindungsgemäßen Farbmittels wird in der DE-PS 1 919 724 beschrieben.

10

15

20

25

30

Steuermittelmigration.

Gegenüber den in den Vergleichsbeispielen angeführten Triphenylmethanfarbmitteln unterscheidet sich das erfindungsgemäße Farbmittel durch sein deutlich stärkeres, positives Ladungssteuerverhalten und durch die deutlich bessere Konstanz seines Ladungssteuereffektes.

Das erfindungsgemäße Farb- und Steuermittel erlaubt es, einen Toner oder Entwickler gleichzeitig zu färben bzw. zu schönen und, konzentrationsabhängig, gezielt triboelektrisch positiv zu steuern, was u.a. den Vorteil hat, daß neben dem Farbmittel nicht noch zusätzlich Steuermittelsubstanz in die ohnehin schon komplexen Tonerrezepturen eingearbeitet werden muß. Dadurch entfallen Probleme der Verträglichkeit, Mischbarkeit oder der

Zur Einarbeitung des erfindungsgemäßen Farbmittels in das Tonerbindemittel können grundsätzlich entweder getrocknetes und gemahlenes Farbmittel oder eine wäßrige Dispersion oder ein Preßkuchen verwendet werden.

Die Höhe der elektrostatischen Aufladung des Toners unter Verwendung des beanspruchten Farbmittels wurde an Standardsystemen unter gleichen Bedingungen (wie gleiche Dispergierzeiten, gleiche Teilchengrößenverteilung, gleiche Teilchenform) bei 23°C und 50 % relativer Luftfeuchtigkeit gemessen. Die Aktivierung des Toners in einem Zweikomponentenentwickler erfolgt durch Verwirbelung des Toners mit einem Carrier (3 Teile Toner auf 97 Teile Carrier) auf einer Rollbank (150 Umdrehungen pro Minute).

Bei der Bestimmung des Q/M-Wertes ist die Teilchengröße von großem Einfluß. Es wurde daher streng darauf geachtet, daß die bei den Sichtungen erhaltenen und in den nachstehenden Beispielen aufgeführten Tonerproben bezüglich der Teilchengrößenverteilung einheitlich waren.

Die nachstehenden Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne sie darauf zu beschränken. Die angegebenen Teile bedeuten Gewichtsteile.

- 5 Beispiel 1
 - 5 Teile des erfindungsgemäß beanspruchten Farbmittels wurden mittels eines Kneters der Firma Werner & Pfleiderer (Stuttgart) 60 Minuten in 95 Teilen Tonerbindemittel (^(R)Dialec S 309 der Firma Diamond Shamrock (Styrol-
- Methacrylat-Copolymerisat)) dispergiert. Anschließend wurde auf der Laboruniversalmühle 100 LU (Firma Alpine, Augsburg) gemahlen und dann auf dem Zentrifugalsichter 100 MZR (Firma Alpine) klassifiziert.
- Die gewünschte Teilchenfraktion wurde mit einem Carrier aus mit Styrol-Methacrylat-Copolymerisat 90:10 beschichteten Magnetit-Teilchen der Größe 50 bis 200 μm des Typs 90 μm Xerographic Carrier der Firma Plasma Materials Inc. aktiviert.

Die Messung erfolgt an einem üblichen Q/M-Meßstand (vgl. hierzu J.H. Dessauer, H.E. Clark, "Xerography and related Proceses", Focal Press, N.Y. 1965, Seite 289); durch Verwenden eines Siebes mit einer Maschenweite von 25 µm (508 Mesh per inch), Fa. Gebrüder Kufferath, Düren, wurde sichergestellt, daß bei den Tonerausblasungen kein Carrier mitgerissen werden kann.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 49,1 μ C/g bestimmt.

Bei einer Aktivierdauer von 2 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 34,7 μ C/g bestimmt.

35 Bei einer Aktivierdauer von 24 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 28.4 μ C/g bestimmt.

20

Beispiel 2

Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen in 95 Teilen Tonerbindemittel nur 1 Teil des erfindungsgemäßen

Farbmittels in 99 Teilen Tonerbindemittel eingesetzt wurde.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 21,5 μ C/g bestimmt.

Beispiel 3
Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen in 95 Teilen
Tonerbindemittel nur 0,5 Teile des erfindungsgemäßen
Farbmittels in 99,5 Teilen Tonerbindemittel eingesetzt
wurden.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 15,8 μ C/g bestimmt.

- Beispiel 4 (Vergleichsbeispiel)
 Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen des erfindungsgemäßen Farbmittels 5 Teilen einer röntgenamorphen Form des erfindungsgemäßen Farbmittels eingesetzt wurden.
- Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 51,8 $\mu C/g$ bestimmt.
- Bei einer Aktivierdauer von 2 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 39,1 μ C/g bestimmt.
 - Bei einer Aktivierdauer von 24 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 22,3 $\mu\text{C}/g$ bestimmt.
- Beispiel 5 (Vergleichsbeispiel)
 Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem
 Unterschied, daß statt 5 Teilen des erfindungsgemäßen
 Farbmittels 5 Teile "Farbbasenchlorid" in den Toner

eingearbeitet wurden. (Das "Farbbasenchlorid" wird hergestellt durch Umsetzen der in der DE-PS 1 919 724,

Beispiel 9 aufgeführten Farbbase mit HCl).

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert $zu + 1,0 \mu C/g$ bestimmt.

Bei einer Aktivierdauer von 2 Stunden wurde der Q/M-Wert zu - 0,4 μ C/g bestimmt.

10

77 U 00/UTT

Bei einer Aktivierdauer von 24 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 3,2 μ C/g bestimmt.

Beispiel 6 (Vergleichsbeispiel)

Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen des erfindungsgemäßen Farbmittels 5 Teile des herkömmlich verwendeten .

Triaminotriphenylmethanfarbmittels (C.I. Pigment Blue 61 (Reflex-Blau R)) in den Toner eingearbeitet wurden.

20

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 18,6 μ C/g bestimmt.

Bei einer Aktivierdauer von 2 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 1,8 μ C/g bestimmt.

Bei einer Aktivierdauer von 24 Stunden wurde der Q/M-Wert zu - 5,2 μ C/g bestimmt.

30

Beispiel 7 (Vergleichsbeispiel)
Es wurde, wie in Beispiel 6 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen in 95 Teile Tonerbindemittel nur 1 Teil Reflex-Blau R in 99 Teile Tonerbindemittel eingearbeitet wurde.

35

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 4,8 μ C/g bestimmt.

Beispiel 8 (Vergleichsbeispiel)

Es wurde, wie in Beispiel 6 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen in 95 Teile Tonerbindemittel nur 0,5 Teile Reflex-Blau R in 99,5 Teile Tonerbindemittel eingearbeitet wurden.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu – 5,4 μ C/g bestimmt.

- Beispiel 9 (Vergleichsbeispiel)

 Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem.
 Unterschied, daß statt 5 Teilen des beanspruchten
 Farbmittels 5 Teile der freien Base eines
 Triaminotriphenylmethanfarbmittels in den Toner
 eingearbeitet wurden. Das zum Vergleich eingesetzte
 Farbmittel ist das C.I. Solvent Blue 66 (Brillantblau-Base
 SM).
- Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 29,2 μ C/g bestimmt.
 - Bei einer Aktivierdauer von 2 Stunden wurde der Q/M-Wert zu + 12,7 $\mu\text{C}/g$ bestimmt.
- Bei einer Aktivierdauer von 24 Stunden wurde der Q/M-Wert zu 4,8 μ C/g bestimmt.

Beispiel 10 (Vergleichsbeispiel)
Es wurde, wie in Beispiel 9 beschrieben, gearbeitet mit dem
Unterschied, daß statt 5 Teilen in 95 Teile
Tonerbindemittel nur 1 Teil Brillantblau-Base SM in
99 Teile Tonerbindemittel eingearbeitet wurde.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 7,2 μ C/g bestimmt.

Beispiel 11 (Vergleichsbeispiel)

Es wurde, wie in Beispiel 9 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen in 95 Teile Tonerbindemittel 0,5 Teile Brillantblau-Base SM in 99,5 Teile

5 Tonerbindemittel eingearbeitet wurden.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu + 4,0 μ C/g bestimmt.

Beispiel 12 (Vergleichsbeispiel)
Es wurde, wie in Beispiel 1 beschrieben, gearbeitet mit dem Unterschied, daß statt 5 Teilen des erfindungsgemäßen Farbmittels 5 Teile Tintenblau RG 1 in den Toner eingearbeitet wurden.

Bei einer Aktivierdauer von 30 Minuten wurde der Q/M-Wert zu - 6,5 μ C/g bestimmt.

î

Patentansprüche

1. Blaues Farbmittel mit positiver Steuerwirkung für elektrophotographische Aufzeichnungsverfahren, bestehend im wesentlichen aus der Verbindung der Formel

- gekennzeichnet im Röntgenbeugungsdiagramm durch eine starke Bande bei 2δ° (CuKα) 18,47, drei mittelstarke Banden bei 2δ° (CuKα) 5,97; 12,01; 13,90 und schwache breite Banden bei 2δ° (CuKα) 20,0; 21,7; 22,5; 24,8; 28,2; 30,7; 32,2.
- 20 2. Verwendung des in Anspruch 1 genannten Farbmittels zur Herstellung von Tonern oder Entwicklern, die zum elektrophotographischen Kopieren bzw. Vervielfältigen von Vorlagen sowie zum Drucken von elektronisch, optisch oder magnetisch gespeicherten Informationen oder im Colorproofing eingesetzt werden.
 - 3. Verwendung des in Anspruch 1 genannten Farbmittels als farbgebende Komponente für blaue und grüne Toner bzw. Entwickler oder als Schönungsmittel für schwarze, rote, gelbe und braune Toner bzw. Entwickler.

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 4: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 88/04442

G 03 G 9/08

A3
(43) Internationales

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

16. Juni 1988 (16.06.88)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP87/00003

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Januar 1987 (07.01.87)

(31) Prioritätsaktenzeichen:

P 36 41 525.1

(32) Prioritätsdatum:

5. Dezember 1986 (05.12.86)

(33) Prioritätsland:

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE];
Postfach 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MACHOLDT, Hans-Tobias [DE/DE]; Waldstrasse 20, D-6100 Darmstadt (DE). SIEBER, Alexander [DE/DE]; Wartburgstrasse 76, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE). (74) Gemeinsamer Vertreter: HOECHST AKTIENGE-SELLSCHAFT; Zentrale Patentabteilung, Postfack 80 03 20, D-6230 Frankfurt am Main 80 (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 28. Juli 1988 (28.07.88)

(54) Title: BLUE COLOURING AGENT FOR ELECTROPHOTOGRAPHIC RECORDING PROCESS WITH POSITIVE REGULATING PROPERTIES

(54) Bezeichnung: BLAUES FARBMITTEL FÜR ELEKTROPHOTOGRAPHISCHE AUFZEICHNUNGSVERFAHREN MIT POSITIVER STEUERWIRKUNG

(57) Abstract

A blue colouring agent with positive regulating properties for electrophotographic recording processes is essentially composed of a compound having the formula (I) and characterized, in the X-ray diffraction pattern, by a strong band at $2\delta^{\circ}$ (CuKa) 18.47, by three medium bands at 2δ (CuKa) 18.47, by three medium bands at 2δ (CuKa) 5.97, 12.01, 13.90 and by three weak wide bands at $2\delta^{\circ}$ (CuKa) 20.0, 21.7, 22.5, 24.8, 28.2, 30.7, 32.2. The colouring agent is used for producing toners or developers useful for electric photocopying or reproducing documents and for printing electrically, optically or magnetically recorded information or for colour-proofing.

(57) Zusammenfassung

Blaues Farbmittel mit positiver Steuerwirkung für elektrophotographische Aufzeichnungsverfahren, bestehend im wesentlichen aus der Verbindung der Formel (I) gekennzeichnet im Röntgenbeugungsdiagramm durch eine starke Bande bei 2δ° (CuKα) 18,47, drei mittelstarke Banden bei 2δ° (CuKα) 5,97; 12,01; 13,90 und schwache breite Banden bei 2δ° (CuKα) 20,0; 21,7; 22,5; 24,8; 28,2; 30,7; 32,2, und die Verwendung des Farbmittels zur Herstellung von Tonern oder Entwicklern, die zum elektrophotographischen Kopieren bzw. Vervielfältigen von Vorlagen sowie zum Drucken von elektronisch, optisch oder magnetisch gespeicherten Informationen oder im Colorproofing eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	FR	Frankreich	MIR	Mauritanien
ΑU	Australien	GA	Gabun	MW	Malawi
BB	Barbados	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BE	Belgien	HU	Ungarn	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	T	Italien	RO	Rumānien
BJ	Benin	JР	Japan	SD	Sudan
BR	Brasilien	KР	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF.	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CG	Kongo	LI	Liechtenstein	รบ	Soviet Union
CH	Schweiz	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CM	Kamerun	LU	Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland, Bundesrepublik	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		
FI	Finnland	ML	Mali		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 87/00003

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, Indicate all) 6						
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC Int.Cl G 03 G 9/08						
II. FIELD	S SEARCHED	mentation Searched 7				
Chesificat	tion System	Classification Symbols				
I	.c1 ⁴ G 03 G; C 09 B	Objection Official				
	Documentation Searched other to the Extent that such Docume	er than Minimum Documentation nts are included in the Fields Searched ^a				
	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANTS		Relevant to Claim No. 13			
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where a	ppropriate, of the relevant passages 12	Kelevani to Claim No.			
A	DE, A, 3527306 (RICOH) 6 see abstract; claims	February 1986	1-3			
	cited in the applica-	tion	·			
A	Patent Abstracts of Japan (P-397)(1982), 17 Oct & JP, A, 60107654 (HG KOGYO K.K.) 13 June 1 see abstract cited in the applicat	tober 1985, DDOGAYA KAGAKU 1985	1-3			
A	Patent Abstracts of Japan (P-453)(2176), 6 May & JP, A, 60247246 (KC KOGYO K.K.) 6 December see abstract	1986, NISHIROKU SHASHIN	1-3			
A .	FR, A, 2010820 (KODAK) 20 see claim 4	February 1970	1-3			
,						
		./.				
* Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "V" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document member of the same patent family						
Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report						
	11 May 1988 (11.05.88) 24 June 1988 (24.06.88)					
International Searching Authority Signature of Authorized Officer						
EUROI	EUROPEAN PATENT OFFICE					

III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO SE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHE	
Category •	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No
A	DE, A, 1919724 (HOECHST) 5 November 1970 see claims; page 1, paragraph 1 cited in the application	1
1		
.		
	·	
		,
	•	
		·
	·	
	·	
	·	
İ		
1		1

Form PCT ISA/210 (extra sheet) (January 1965)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 8700003

 SA 15849

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 10/06/88

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
DE-A- 3527306	06-02-86	JP-A- 61036758 GB-A,B 2164652	21-02-86 26-03-86	
FR-A- 2010820	20-02-70	BE-A- 734569	17-11-69	
DE-A- 1919724	05-11-70	FR-A- 2045482 US-A- 3671553 GB-A- 1306092 CH-A- 534716 BE-A- 749217	26-02-71 20-06-72 07-02-73 15-03-73 20-10-70	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 87/00

I. KI	LASSIFIKATIO	N DES ANMELDUNGSGEGENSTAND	S (bei mehreren Klassifikationssymbolen sing al	le anzugepenió
Int Ci	ich der internat	ionalen Patentklassifikation (IPC) oder na	ch der nationalen Klassifikation und der IPC	
	· G (3 G 9/08		
II. RE	CHERCHIERT	E SACHGEBIETE		
Klassifi	ikationssystem	Recherchie	erter Mindestprüfstoff ⁷	
Int. CI			Klassifikationssymbole	
III. Cr	•	6 03 C. C 00 P		
		G 03 G; C 09 B		
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfs unter die recherc	stoff gehörende Veröffentlichungen, soweit dies chierten Sachgebiete fallen ⁸	e
III. EIN	SCHLÄGIGE 1	VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹		
Art*			derlich unter Angabe der maßgeblichen Teile 12	
l A	1	A, 3527306 (RICOH) 6		Betr. Anspruch Ni
	,	siehe Zusammenfassun	G: Ansprüche	1-3
	in d	ler Anmeldung erwähnt		
A	Data	and Shadaaada s		
^	Pale	nt Abstracts of Japa (P-397)(1982), 17. O	n, Band 9, Nr. 259	1-3
		& JP, A, 60107654 (H	ODOGAVA KAGAKII	'
		KOGYO K.K.) 13. Juni	1985	
1 1		siehe Zusammenfassun	g	
1 1	In d	er Anmeldung erwähnt		
A	Pate	nt Abstracts of Japan	2 Pand 10 N= 110	
		(P-453)(2176), 6. Mai	i 1986.	1-3
1	i	§ JP, A, 60247246 (KC	ONISHIROKU SHASHIN	
]	ļ	KOGYO K.K.) 6. Dezemb	per 1985	
	•	siehe Zusammenfassung	ı .	
A	FR, A	A, 2010820 (KODAK) 20	. Februar 1970	1-3
	S	siehe Anspruch 4	TODICAL TOTO	1-3
			./.	
* Besonde	re Kategorien v	on angegebenen Veröffentlichungen 10:		
Germi	iert, aber nicht	ile den allgemeinen Stand der Technik t als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der meldedatum oder dem Prioritätsdatum	m internationalen An-
"E" altere	s Dokument, d	las jedoch erst am oder nach dem interna- tum veröffentlicht worden ist	ist und mit der Anmeldung nicht kallig	liam condom sus sus
"L" Veröt	ffentlichung, di	ie geeigner ist einen Principarannah	Verständnis des der Erfindung zugrun oder der ihr zugrundellegenden Theorie	angegeben ist
fentli	chunesdatum e	in zu lassen, oder durch die das Veröf-	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu te Erfindung kann nicht als neu oder au	tung; die beanspruch-
namt	en veromentlici	nung belegt werden soll oder die aus einem Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	keit beruhend betrachtet werden	J
"O" Veröf	fentlichung, die	e sich auf eine mündliche Offenhause	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu te Erfindung kann nicht als auf erfind	Arischer Tätigkeig be
eine 1 beziel	conducuitd, gift	e Ausstellung oder andere Maßnahmen	ruhend betrachtet werden, wenn die einer oder mehreren anderen Veröffenti	Veröffentlichung:-
"P" Veröf	fentlichung, die	vor dem internationalen Anmeldeda-	gorie in Verbindung gebracht wird und einen Fachmann naheliegend ist	diese Verbindung für
	iber nach dem i vorden ist	peanspruchten Prioritätsdatum veröffent-	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	Patentfamilia i
IV. BESCHI	EINIGUNG			- accitiannine ist
		der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherch	
	Mai 1988		1	24 JUN 1988
merna(ionale Recherch	enpehorde	Unterschrift des bevormachtigten Bedienster	ren
	Euro	päisches Patentamt	P.C.G. VAN DE	R PUTTEN

III.EINSC	HLAGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	Betr. Anspruch Nr.
Art '	Kennzeichnung der Veräffentlichung, soweit erfordertich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Sett. Antoroch VI.
A	DE, A, 1919724 (HOECHST) 5. November 1970 siehe Ansprüche; Seite 1, Abschnitt 1 in der Anmeldung erwähnt	1
i		, I
Ì		; ;
		! -
		r
	į.	
ĺ		
`	·	
	·	
	į.	·
	·	
		·

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 8700003 SA 15849

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten

nt diesem Annang sind die Antglieder der Patentiamilien der im obengenannten internationalen Recnerchenbericht ange Patentidokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 10/06/88 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE-A- 3527306	06-02-86	JP-A- 61036758 GB-A,B 2164652	21-02-86 26-03-86
FR-A- 2010820	20-02-70	BE-A- 734569	17-11-69
DE-A- 1919724	05-11-70	FR-A- 2045482 US-A- 3671553 GB-A- 1306092 CH-A- 534716 BE-A- 749217	26-02-71 20-06-72 07-02-73 15-03-73 20-10-70